(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 21. Februar 2002 (21.02.2002)

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer

(51) Internationale Patentklassifikation7:

WO 02/14336 A1 Dost, Altenburg, Geissler, Isbruck Theodor-Heuss-Anlage

(21) Internationales Aktenzeichen:

C07F 15/00

PCT/EP01/09295

(22) Internationales Aumeldedatum: 10. August 2001 (10.08.2001)

(25) Einreichungssprache:

Deptsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 11. August 2000 (11.08.2000) DE 100 39 389.6

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme yon US): BASF AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; 67055 Ludwigshafen (DB).

(81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, BC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SB, SG, SL,

(74) Anwalt: ISENBRUCK, Günter; Bardehle, Pagenberg,

SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.

12, 68165 Mannheim (DE).

(84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), curasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, TE, TT, LU, MC, NL, PT, SE, TR). OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW,

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (mar für US): STUEER, Wolfram [DE/DE]; Nietzsche Strasse 16, 68165 Mannheim (DE). KARL, Jörn [DE/DE]; Jungbuschstrasse 3, 68159 Mannheim (DB), RÖPER, Michael [DE/DE]; Pegauer Strasse 10, 67157 Wachenheim (DE). JUNG, Stefan [DE/DE]; Gänsweide 2, 97204 Höchberg (DE). WOLF, Justin [DE/DB]; Taubermühle 1, 97990 Weikersheim (DB). WERNER, Helmut [DE/DE]; Georg-Sittig-Strasse 1. 97074 Würzburg (DE).

Veröffentlicht:

ML, MR, NE, SN, TD, TG). mit internationalem Recherchenbericht

vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen eintressen.

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guldance Noies on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: RUTHENIUM COMPLEXES CONTAINING CARBOIDS

(54) Bezeichnung: CARBENOIDE ENTHALTENDE RUTHENIUMKOMPLEXE

(57) Abstract: In ruthenium complexes of general formula A or B, X1, X2 independently represent single or multidentate anionic ligands; R, R', R'' independently represent hydrogen or optionally substituted C1.20-alkyl, C6.20-aryl or C2-20-alkylaryl radicals; and L1, L2 independently represent neutral electron donor ligands which are co-ordinated at the metallic centre as carboids, and which can be linked by a bridge W having 0 to 20 carbon atoms. Said bridge can be a constituent of a cyclic or aromatic group and can be split by heteroatoms, with the exception of C,N-heterocyclic five-membered ring systems.

(57) Zusammenfassung: In den Rutheniumkomplexe der allgemeinen Formel A oder B bedeuten X1, X2 unabhängig voneinander ein- oder mehrzähnige anionische Liganden, R. R., R. unabhängig voneinander Wasserstoff oder, gegebenenfalls substituierte, C1-20 Alkyl-, C6-20 Aryl- oder C7-20 Alkylarylreste und L1, L2 unabhängig voneinander neutrale Elktronendonor-Liganden, die als Carbenoide an das Metallzentrum koodiniert sind und über eine Brücke W mit 0 bis 20 Kohlenstoffatomen, die Bestandteil einer cyclischen oder aromatischen Gruppe sein kann und durch Heteroatome unterbrochen sein kann, verbunden sein können, mit Ausnahme von C.N-heterocyclischen Fünfringsystemen.

WO 02/14336 PCT/EP01/09295

Carbenoide enthaltende Rutheniumkomplexe

5

15

25

10 Die Erfindung betrifft Carbenoide enthaltende Rutheniumkomplexe, die beispielsweise als Katalysatoren in Metathesereaktionen eingesetzt werden können, und Verfahren zu ihrer Herstellung.

Die Olefinmetathese (Disproportionierung) beschreibt in ihrer einfachsten Form die reversible, metallkatalysierte Umalkylidenierung von Olefinen durch Bruch und Neuformierung von C=C-Doppelbindungen. Im Fall der Metathese acyclischer Olefine unterscheidet man beispielsweise zwischen Selbstmetathese. bei der ein Olefin in ein Gemisch zweier Olefine unterschiedlicher molarer Masse übergeht (Beispiel: Propen → Ethen + 2-Buten), und Kreuz- oder Co-Metathese. die eine Reaktion zweier unterschiedlicher Olefine beschreibt (Propen + 1-Buten → Ethen + 2-Penten), Ist einer der Reaktionspartner Ethylen, so spricht man im allgemeinen von einer Ethenolyse. Weitere Anwendungsbereiche der Olefinmetathese sind Synthesen ungesättigter Polymere durch ringöffnende Metathesepolymerisation (ROMP) von cyclischen Olefinen und acyclische Dien-Metathesepolymerisation (ADMET) von a, a-Dienen. Neuere Anwendungen betreffen die selektive Ringöffnung von cyclischen Olefinen mit acyclischen Olefinen sowie Ringschluß-Reaktionen (RCM), mit denen - vorzugsweise aus α.ω-Dienen - ungesättigte Ringe verschiedener Ringgröße hergestellt werden können.

Als Katalysatoren für Metathesereaktionen eignen sich prinzipiell homogene und heterogene Überganesmetall-Verbindungen, insbesondere die der VI. – VIII.-

Nebengruppe des Periodensystems der Elemente sowie homogene und heterogene Katalysatorsysteme, in denen diese Verbindungen enthalten sind.

In den letzten Jahren wurden dabei vermehrt Anstrengungen unternommen, in protischem Medium und an Luftsanerstoff stabile Hemogenkatalysatoren darzustellen. In der DE-A-197 36 609 sind Ruthenium-Alkylidenverbindungen der allgemeinen Zusammensetzung [RuX2(=CHR)(PR3)2] (R=R4-Alkyl, Aryl) und Synthesemethoden für Komplexe dieses Typs beschrieben.

10 Die Katalysatoren der allgemeinen Formel [RuCl₂(=CHR)L₂) sind für L = PCy₃ in der Metathese zahlreicher Olefine sehr aktiv. Insbesondere bei Olefinen mit polaren funktionellen Gruppen wie z.B. -OH, -CO₂R, -CN etc. können diese Katalysatoren jedoch teilweise schnell deaktiviert werden. Die Aktivität der Katalysatoren und die Geschwindigkeit der Deaktivierung sind dabei sehr stark vom Olefin abhängig. Der Substitutionsgrad der Doppelbindung wie auch die Stellung funktioneller Gruppen zur Doppelbindung spielen eine erhebliche Rolle.

In jüngerer Zeit wurden anstelle der Phosphan-Liganden heteroatomsubstituierte Carbene als Liganden eingesetzt. Diese besitzen in freier Form ein Elektronensextett an einem Kohlenstoffatom.

In der DE-A-198 15 275 sind N-heterocycvlische Carbene als Komplexiiganden beschrieben, deren Ring sich vom Imidazol oder Triazol ableitet. Die Komplexe entsprechen der allgemeinen Formel [RuX'X'2'L'2'=CR'R')], wobei mindestens einer der Liganden L', L'2 ein N-heterocyclisches Carben darstellt.

Diese Katalysatoren mit N-heterocyclischen Carbenen als Liganden sind bei einigen Substraten den Katalysatoren mit Phosphan-Liganden überlegen, wobei sich eine starke Substratabhängigkeit zeigt. Die Katalysatoren erlauben jedoch keine umfassende Variation ihrer Struktur. Die Aufgabe, stabile Katalysatoren mit hoher Standzeit für die Metathese zahlreicher unterschiedlicher Olefine zu synthetisieren, kann so jedoch nicht gelöst werden. Aufgrund der bisherigen

Erfahrungen ist zu erwarten, daß hierzu eine Anpassung des Katalysators an das jeweilige Substrat erfolgen muß. Dieses "Tuning" des Katalysators erfolgt üblicherweise, indem die Substituenten innerhalb einer Klasse von Liganden variiert werden. Der Nachteil der N-heterocyclischen Carbene besteht in der Festlegung des organischen Grundgerüstes, die einem breiten Katalysatorscreening im Weg steht. Durch das C,N-5-Ringgerüst ist der Winkel, den das Carben-Kohlenstoffatom mit seinen beiden Nachbaratomen im Fünfting einschließt, in engen Grenzen vorgegeben. Daher kam der Raumanspruch des Liganden fast ausschließlich über die Substituenten au den letztgenannten Nachbaratomen gesteuert werden. /

Es bestand die Aufgabe, Ligandgrundstrukturen zu entwickeln, die eine vielfültige Variation der Substituenten und des Gerüstes erlauben, um ein variables Katalysatordesign zu ermöglichen. Dabei sollte es möglich sein, die sterischen Bedingungen und die elektronischen Verhältnisse vielfültig zu variieren. Ziel war es, allgemeingültige Synthesen zu finden, die auf eine Vielzahl von Edukten übertragbar sind und damit die Synthese einer großen Zahl von Liganden erlauben. Weiterhin sollten die nötigen Ausgangsstoffe möglichst handelstüblich oder leicht herzustellen sein. Um einen hohen Durchsatz zu erreichen, sollte die Synthese auf einen Aufbau einer Ligandenbibliothek und damit einer Katalysatorbibliothek zu ermöglichen. Dadurch sollte es möglich sein, Rutheniummetafhesekatalysatoren spezieli für ein Substrat optimieren zu können.

25 Diese Aufgabe wurde erfindungsgemäß gelöst durch Rutheniumkomplexe der allgemeinen Formel A oder B WO 02/14336 PCT/EP01/09295

in denen

 X^1, X^2 unabhängig voneinander ein- oder mehrzähnige anionische 5 Liganden,

R, R', R'' unabhängig voneinander Wasserstoff oder, gegebenenfalls substituierte, C₁₋₂₀-Alkyl-, C₆₋₂₀-Aryl- oder C₇₋₂₀-Alkylarylreste und

unabhängig voneinander neutrale Elektronendonor-Liganden, die
als Carbenoide an das Metallzentrum koordiniert sind und über
eine Brücke W mit 0 bis 20 Kohlenstoffiziomen, die Bestandtell
einer cyclischen oder aromatischen Gruppe sein können und durch
Heteroatome unterbrochen sein kann, verbunden sein können, mit
Ausnahme von C,N-heterocyclischen Fünfringsystemen,

bedeuten.

Vorzugsweise haben die neutralen Elektronendonor-Liganden L¹ und L²
o unabhängig voneinander die allgemeine Formel <u>C</u>



C

in der

10

5 Rⁱ bis R⁴ unabhängig voneinander Elektronenpaare, Wasserstoff oder, gegebenenfalls substituierte, C₁₋₂₀-Alkyl-, C₆₋₂₀-Aryl- oder C₇₋₂₀-Alkylarylreste bedeuten, wobei (R¹ und R²) und/oder (R² und R³) und/oder (R³ und R⁴) gemeinsam einen cyclischen Rest bilden kömen, und

 E^1 und E^2 unabhängig voneinander Elemente der Gruppe B, CR^5 , SiR^5 mit R^5 wie für R^1 bis R^4 definiert, N, P, As, Sb, O, S entsprechend deren Wertigkeit darstellen.

- Besonders bevorzugt sind die neutralen Elektronendonor-Liganden L¹ und L² unabhängig voneinander ausgewählt aus cyclischen und nicht cyclischen Diaminocarbenen (I, II mit n ≥ 1, III), Aminooxycarbenen (IV), Bisoxycarbenen, Aminothiocarbenen (V), Aminophosphinocarbenen, Phosphinooxycarbenen (VII), Phosphinophosphinocarbenen (VIII), Phosphinosilylcarbenen (IX) und
- 20 Diborylcarbenen (X), wobei die Liganden L¹ und L² auch durch die Brücke W miteinander verbunden sein und somit einem Chelat-Liganden bilden können

WO 02/14336 PCT/EP01/09295

-

 $\mathbb{R}^{1} \xrightarrow{B} \mathbb{R}^{3}$

5

Bevorzugt sind die anionischen Liganden schwach oder nicht koordinierende Anionen, beispielsweise ClO₄, PF₆, BF₄, BA₄, oder Sulfonat.

Die elektronischen Eigenschaften des Carbenkohlenstoffatoms können durch die variable Substitution mit gleichen oder unterschiedlichen Fragmenten ER¹R² bzw. E²R²R⁴ weitgehend gesteuert werden. So ist der Elektronenmangel in Diaminocarbenen durch den π-Donor, σ-Alzzeptor-Charekter der NR₂-Fragmente reduziert. In Diborylcarbenen wird der Ellektronenmangel des Kohlenstoffätoms dagegen durch die als π-Alzzeptoren und σ-Donoren wirkenden Borateme noch verstätkt. Dazwischen sind zum Beispiel die Phosphoniosilylcarbene angesiedelt (vergl. Chem. Rev. 2000, 100, 39-91). Über die Koordination an das Übergangsmetall Ruthenium können damit die Eigenschaften des Katalysators variiert werden.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist die Anwendung dieser Katalysatorsysteme in Metafhesereaktionen von Olefinen. Im Vergleich zu literaturbekannten Rufnenium(II)-Alkylidenkomplexen des Typs [RuCla(=CEIR)L2], welche als homogene Metafhesekatalysatoren ein hohes Anwendungspotential aufweisen, zeichnen sich die o.g. Verbindungen durch eine deutlich erweiterte Variabilität der Strukturen und durch eine einfache Herstellung der eigenschaftsbestimmenden Liganden L¹, L² aus.

- Bei der Verwendung als Metathesekatalysatoren können die Komplexe des Typs A oder B entweder ohne Aktivierung mit dem Olefin reagieren, oder in situ mit Säuren HX* oder mit Licht aktiviert werden, wobei X* z.B. CF₂CO₂ oder CF₃SO₃ bedeutet.
- 25 Im Gegensatz zu den bekannten ruthenhumheltigen Katalysatorsystemen können die in den erfindungsgemäßen Katalysatoren eingesetzten Liganden unter Zuhlffenahme von Syntheseautomaten in großen Umfäng mit unterschiedlichen Strukturen hergestellt werden. Dadurch ist es möglich, große Liganden und Katalysatorbibliotheken automatisiert herzustellen. Die erfindungsgemäßen 30 Liganden und Katalysatoren erlauben eine weitgehende Variation in sterischer und auch elektronischer Hinsicht Hierdurch wird die Herstellung einer Vielzahl von Katalysatoren mit unterschiedlichen Rigenschaften möglich, die dann für eine

einer bestimmten Umsetzung spezielle Anwendung bei Katalysatorscreening und "Tuning" unterworfen werden können. Dabei kann beispielsweise eine beabsichtigte Umsetzung parallelisiert in einer Vielzahl von Reaktoren unter Einsatz unterschiedlicher Katalysatoren ans der Katalysatorbibliothek durchgeführt werden, wobei der oder die als am aktivsten oder selektivsten erkannten Katalysatoren gezielt variiert werden kann/können. Entsprechende kombinatorische oder automatisierte Herstellverfahren unter Verwendung von Automaten dafür sind bekannt, siehe beispielsweise A.M. La Pointe, J. Comb. Chem. 1999, 1, 101 - 104.

10

15

Die erfindungsgemäßen Rutheniumkomplexe können nach beliebigen geeigneten Verfahren hergestellt werden, wie sie beispielsweise in den vorstehend zitierten Schriften aufgeführt sind.

Rutheniumkomplexe durch Umsetzung von Rutheniumkomplexen der allgemeinen Formel [RuHXI(H2)L*L**] mit den freien Liganden L1 und L2 und Säuren HX2 oder Salzen daraus, und Alkinen oder R"-C6H5, wobei L*, L* neutrale Zweielektronendonoren sind.

Die Erfindung betrifft so ein Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen

20

Zudem betrifft die Erfindung ein Verfahren zur Herstellung der Rutheniumkomplexe durch Umsetzung von RuCl3 · xH2O oder [RuCl2(Olefin)]2 oder [RuCl2(COD)], mit den freien Liganden L1 und L2 oder mit den Salzen FHL¹IX¹ und FHL²IX² in Gegenwart einer Base und Wasserstoff zu Vorläuferverbindungen, die ihrerseits mit Alkinen und Säuren HX1 und HX2 umgesetzt werden.

Zudem betrifft die Erfindung ein Verfahren zur Herstellung von Rutheniumkomplexen B durch die Umsetzung von [RuCl2(Aren)]2 oder [(Aren)RuCl2(L*)]2 mit dem freien Liganden L1 oder dem Salz [HL1]X1 in Gegenwart einer Base, wobei L* einen neutralen Zweielektronendonor bedeutet.

10

Diese Verfahren können zur Herstellung einer Mehrzahl unterschiedlicher Rutheniumkomplexe \underline{A} und/oder \underline{B} automatisiert parallel in mehreren Reaktionsgefäßen durchgeführt werden.

Die Synthese der Aktivkomponenten \underline{A} und/oder \underline{B} kann ausgehend von zahlreichen metallorganischen Ausgangsstoffen erfolgen, beispielsweise

 durch Umsetzung von Carbenkomplexen der Zusammensetzung [RuX¹X²(=CRR¹)L¹L^{1*}] mit den freien Carbenen vom Typ C.

Eine mögliche Ausgangsverbindung zur Herstellung der Aktivkomponente A stellt beispielsweise die Verbindung [RuCl2(=CHCH3)(PCy3)2] dar. Sie kann gemäß Literaturangaben durch Umsetzung der nicht isolierten Zwischenstufe [RuHCl(H2)(PCy3)2] mit 1-Alkinen in Gegenwart von HCl-Quellen hergestellt werden (DE-A-197 36 609). [RuHCl(H2)(PCy3)2] seinerseits ist zugänglich beispielsweise aus dem polymeren Ruthenium-Precursor [RuCl2(COD)]x (COD = Cyclooctadien) in i-Propanol in Gegenwart von PCy3 unter Wasserstoffatmosphäre (Werner et al., Organometallics 1996, 15, 1960-1962) oder ausgehend vom selben Startmaterial in sec-Butanol in Gegenwart von PCy3 und tert. Aminen 20 (NEt₃) unter Wasserstoffatmosphäre (Grubbs et al., Organometallics 1997, 16, 3867-3869). [RuHCl(H2)(PCv3)2] ist ferner ausgehend von RuCl3+H2O in THF durch Umsetzung mit PCy3 in Gegenwart von aktiviertem Magnesium unter Wasserstoffatmosphäre zugänglich und wird vorzugsweise in situ mit 1-Alkinen 25 den entsprechenden Hydrido(chloro)vinylidenkomplexen [RuClH(=C=CHR)(PCy3)2] umgesetzt. Letzere können isoliert werden oder reagieren in situ mit HCl-Quellen zu [RuCl2(=CHCH3)(PCy3)2]. Die zuletzt genannte Verbindung wird mit den freien Carbenliganden Typ C zu der erfindungsgemäßen Aktivkomponente A umgesetzt, wobei ein Äquivalent PCy3. abgespalten wird. Die Darstellung der freien Liganden vom Typ C wird in dem Übersichtsartikel von Bourissou et al. (Chem. Rev. 2000, 100, 39-91) und der darin zitierten Literatur beschrieben

Die Darstellung von Carbenen vom Typ \underline{C} ist beispielsweise durch die folgende Reaktionsfolge möglich. Die Diaminocarbene vom Typ I und III können wie folgt synthetisiert werden. Derartige Sequenzen können von Syntheseautomaten durchgeführt werden. Aufgrund der Vielzahl käuflicher Ausgangsstoffe ist hiermit die Synthese vielfältiger Carbenliganden vom Typ \underline{C} möglich.

10 Für symmetrische Diaminocarbene ist auch die folgende Sequenz einsetzbar:

- 15 Die Umsetzung der freien Carbene mit Carbenkompiexen vom Typ [RuX'X'(=CRR')L'L'*] ist für N-heterocyclische Carbene beschrieben: Hermann et al. in Angew. Chem. 1998, 110, 2631-2633, Angew. Chem. 1999, 111, 2573-2576, DE-A-198 15 275, Grubbs et al. Tetrahedron Lett. 1999, 40, 2247-2250, Organic Lett. 1999, 1, 953-956; Nolan et al. J. Am. Chem. Soc. 1999, 121, 2674-20 2678 und kann in ähnlicher Weise für die Carbene vom Typ C durchgeführt werden. Die Umsetzungen werden vorteilhaft in einem Syntheseautomaten vorgenommen.
- durch Umsetzung von Arenkomplexen des Typs [ArenRuX¹X²L¹] mit freien
 Carbenen vom Typ C.

Arenrutheniumkomplexe wie zum Beispiel [(p-Cymol)RuCl_2(PPh_3)] werden durch Rühren der dimeren Edukte mit PPh_3 erhalten. So reagiert [(p-Cymol)RuCl_2]z mit PPh_3 in organischen Lösungsmitteln zu [(p-Cymol)RuCl_2(PPh_3)]. Die zuletzt genannte Verbindung oder ein Dimer wie zum Beispiel [(p-Cymol)RuCl_2]z wird mit den freien Carbenliganden vom Typ \underline{C} zu den erfindungsgemäßen Aktivkomponenten \underline{B} umgesetzt, wobei ein Äquivalent PPh_3 abgespalten wird.

 durch Umsetzung von Verbindungen des Typs [RuX¹X²(=CRR¹)L¹L²] oder [ArenRuX¹X²L¹] mit den in situ erzeugten Carbenen vom Typ C.

Die Carbene vom Typ \underline{C} können in Gegenwart des metallorganischen Eduktes durch Reaktion der Carbenvorläufer $[L^1H^\dagger]Y$ bzw. $[L^2H^\dagger]Y$ mit starken Basen, wie zum Beispiel KOtBu, LDA (Lithiumdiisopropylamid) erzeugt werden und reagieren direkt zu den Aktivkomponenten \underline{A} und/oder \underline{B} , ohne zuvor isoliert zu werden.

Umsetzungen zu den Aktivkomponenten Aund/oder Bwerden in organischen

Lösungsmitteln unter Inertgasatmosphäre durchgeführt. Bevorzugt wird die
Reaktion in THF oder Toluol oder Gemischen der beiden bei Temperaturen von

-100 bis +100°C, bevorzugt 0 bis 100°C und Drücken von 1 mbar bis 100 bar,
bevorzugt bei 0,5 bis 5 bar durchgeführt.

25 Die Umsetzung kann mit einem oder mehreren Molăquivalenten C bzw. Vorläufern von C erfolgen. Die hierbei erhaltenen, die Aktivkomponenten Δ und/oder B enfhaltenden Zusammensetzungen können in situ als hochaktives Metathese-Katalysatorsystem eingesetzt werden oder isoliert und unter Inertgasatmosphäre gelagert werden. Gegebenenfalls werden die

30 Aktivkomponenten A oder B in isolierter Form eingesetzt.

In der Regel ist die Reaktion von Substanzen der allgemeinen Struktur \underline{C} oder deren Vorläufern mit geeigneten Rutheniumkomplexen zu \underline{A} bzw. \underline{B} nach 1 s bis 10 h, vorzugsweise nach 3 s bis 1 h beendet. Als Reaktionsgefäße eignen sich im allgemeinen Glas- oder Stahlbehälter, welche gegebenenfalls mit Keramik ausgekleidet werden.

Ein weiterer erfindungsgemäßer Gegenstand ist die Anwendung dieser Katalysatorsysteme in Metathesereaktionen von Olefinen. Im Vergleich zu literaturbekannten Ruthenium(II)-Alkylidenkomplexen des Typs [RuCh2(=CHR)L_2], welche als homogene Metathesekatalysatoren ein hohes Anwendungspotential aufweisen, zeichnen sich die o.g. Verbindungen durch eine deutlich erweiterte Variabilität der Strukturen und durch eine einfache Herstellung der eigenschaftsbestimmenden Liganden L¹, L² aus. Die Katalysatoren lassen sich daher im Gegensatz zu vorbeschriebenen Systemen leicht auf ein bestimmtes Substrat hin optimieren.

Die so erhaltenen Katalysatorkomplexe \underline{A} und \underline{B} können unter anderem eingesetzt werden für

- Selbstmetathese eines Olefins oder Kreuzmetathese zweier oder mehrerer Olefine
 - ringöffnende Metafhesepolymerisation (ROMP) von cyclischen Olefinen
 - selektive Ringöffnung von cyclischen Olefinen mit acyclischen Olefinen
 - Acyclische Dien-Metathesepolymerisation (ADMET)
- Ringschlußmetathese (RCM)
 - und weitere neuartige Metathesevarianten.

Patentansprüche

1. Rutheniumkomplexe der allgemeinen Formei A oder B

in denen

10

- $\mathbb{X}^1,\mathbb{X}^2$ unabhängig voneinander ein oder mehrzähnige anionische Liganden,
- R, R', R" unabhängig voneinander Wasserstoff oder, gegebenenfalls

 substituterte, C₁₋₂₀-Alkyl-, C₆₋₂₀-Aryl- oder C₇₋₂₀-Alkylarylreste und
 - L¹, L² unabhängig voneinander neutrale Elektronendonor-Liganden, die als Carbenoide an das Metallzentrum koordiniert sind und über eine Brücke W mit 0 bis 20 Kohlenstoffatomen, die Bestandteil einer cyclischen oder aromatischen Gruppe sein kann und durch Heteroatome unterbrochen sein kann, verbunden sein können, mit Ausnahme von C.N-heterocyclischen Fünfringsystemen.

bedeuten

20

Rutheniumkomplexe nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, da
 ³ die neutralen Elektronendonor-Liganden L
 ¹ und L
 ² unebh
 ³ unebh
 ³ neutralen Formel C h
 ⁴ aben,

5

in der

R¹ bis R⁴ unabhängig voneinander Elektronenpaare, Wasserstoff oder,
gegebenenfalls substituierte, C₁₋₂₀-Alkyl-, C₆₋₂₀-Aryl- oder C₇₋₂₀Alkylaryhreste bedeuten, wobei (R¹ und R²) und/oder (R² und R³)
und/oder (R³ und R⁴) gemeinsam einen cyclischen Rest bilden
können und

15

10

E¹ und E² unabhängig voneinander Elemente der Gruppe B, CR⁵, SiR⁵ mit R⁵ wie für R¹ bis R⁴ definiert, N, P, As, Sb, O, S entsprechend deren Wertigkeit darstellen.

.

3. Rutheniumkomplexe nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß die neutralen Elektronendonor-Liganden L¹ und L² unabhängig voneinander ausgewählt sind aus cyclischen und nicht cyclischen Diaminocarbenen (I, II mit n ≥ 1, III), Aminooxycarbenen (IV), Bisoxycarbenen, Aminothiocarbenen (V), Aminophiosphinocarbenen, Phosphinocaycarbenen (VII), Phosphinophinocarbenen (VIII), Phosphinosilylearbenen (IX) und Diborylearbenen (X), wobei die Liganden L¹ und L² auch durch die Brücke W miteinender verbunden sein und somit einen Chelat-Liganden bilden können

. 10

Rutheniumkomplexe nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch
gekennzeichnet, daß die anionischen Liganden schwach oder nicht
koordinierende Anionen darstellen.

- Verfahren zur Herstellung von Rutheniumkomplexen nach einem der Ansprüche 1 bis 4 durch Umsetzung von Rutheniumkomplexen der allgemeinen Formel [RuHX¹(H₂)L*L*) mit den freien Liganden L¹ und L² und S\u00e4uren HX² oder Salzen daraus, und Alkinen oder R"-C₆H₅, wobei L¹, L** neutrale Zweielektronendonoren sind.
- 6. Verfahren zur Herstellung von Ruthenlunkomplaxen Ansch einem der Ansprüche 1 bis 4 durch Umsetzung von RuCl₃ xH₂O oder [RuCl₂(Olefin)]₂ oder [RuCl₂(COD)]₃ mit den freien Ligenden L¹ und L² oder mit den Salzen [HL¹]X¹ und [HL²]X² in Gegenwart einer Base und Wassersioff zu Vorläuferverbindungen, die ihrerseits mit Alkinen und Säuren HX¹ und HX² umgesetzt werden.
- 7. Verfahren zur Herstellung von Rutheniumkomplexen <u>B</u> nach einem der Ansprüche 1 bis 4 durch Umsetzung von [RuCl₂(Aren)]₂ oder [(Aren)RuCl₂(L^{*})]₂ mit dem freien Liganden L¹ oder dem Salz [HL¹]X¹ in Gegenwart einer Base, wobei L^{*} einen neutralen Zweielektronendonor bedeutet.
- 8. Verfahren nach einem der Ansprüche 5 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß es zur Herstellung einer Mehrzahl unterschiedlicher Rutheniumkomplexe A und/oder B automatisiert parallel in mehreren Reaktionsgefäßen durchgeführt wird.
- Verwendung von Komplexen des Typs A oder B gemäß einem der Ansprüche
 1 bis 4 als Katalysatoren für Metathesereaktionen von Olefinen.
 - 10. Verwendung nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß die Komplexe des Typs A oder B entweder ohne Aktivierung mit dem Olefin reagieren, oder in situ mit Säuren HX*, in der X* CF₃CO₂ oder CF₃SO₃ bedeutet, oder mit Licht aktiviert werden.